# PRODUCTION OF L-GLUTAMIC ACID BY FERMENTATION METHOD

Patent Number:

JP4365493

Publication date:

1992-12-17

Inventor(s):

MURAKAMI YUTAKA; others: 02

Applicant(s):

AJINOMOTO CO INC

Requested Patent:

☐ JP4365493

Application Number: JP19910178450 19910718

Priority Number(s):

IPC Classification:

C12P13/14

EC Classification:

Equivalents:

JP3008565B2

### **Abstract**

PURPOSE:To industrially and inexpensively obtain the subject compound by culturing a variant belonging to the genus Brevibacterium or Corynebacterium, capable of producing L-glutamic acid, and having resistance to antibiotics with inhibitory action on cell wall synthesis. CONSTITUTION:A variant [e.g.Brevibacterium lactofermentum-vancomcin resistant variant AJ12,557

(FERM P-11,730)] belonging to the genus Brevibacterium or Corynebacterium, capable of producing Lglutamic acid, and having resistance to antibiotics with inhibitory action on cell wall synthesis, is inoculated into a medium having an osmotic pressure of 2,000-4,000 mOSm/kg.H2O which is higher than a common medium in L-glutamic acid fermentation, subjected to shaking culture at 31.5 deg.C, Lglutamic acid is formed and accumulated in the culture solution and collected to give the objective Lglutamic acid.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# (19) 日本国特許庁 (J P) (12) 公開特許公報 (A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平4-365493

(43)公開日 平成4年(1992)12月17日

素株式会社中央研究所内

(51) Int.Cl. <sup>5</sup> C 1 2 P 13/14 // (C 1 2 P 13/14 C 1 2 R 1:15) (C 1 2 P 13/14 C 1 2 R 1:13)		庁内整理番号 6977-4B	FI	技術表示箇所 接査請求 未請求 請求項の数 2 (全 4 頁)
(21)出願番号	特願平3∸178450		(71)出願人	00000066 味の素株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)7月1	18日	(72)発明者	東京都中央区京橋1丁目15番1号村上 豊
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平2-239295 平 2 (1990) 9 月10日		(72)光明有	村上 豆 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の 素株式会社中央研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	河原 義雄 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の 素株式会社中央研究所内
			(72)発明者	

(54) 【発明の名称】 発酵法によるLーグルタミン酸の製造法

# (57)【要約】

【目的】発酵法によりLーグルタミン酸を工業的にさら に安価に製造する方法を提供する。

【構成】プレビバクテリウム属又はコリネパクテリウム 属に属し、Lーグルタミン酸生産能を有しかつ細胞壁合 成阻害作用のある抗生物質に耐性を有する変異株を、培 地中で培養して培養液中にレーグルタミン酸を生成蓄積 せしめ、これを採取する。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 プレビバクテリウム属又はコリネバクテ リウム属に属し、L-グルタミン酸生産能を有しかつ細 胞壁合成阳害作用のある抗生物質に耐性を有する変異株 を、培地中で培養して培養液中にレーグルタミン酸を生 成蓄積せしめ、これを採取することを特徴とするレーグ ルタミン酸の製造法。

【請求項2】 培地の浸透圧が2,00.0ないし4,0 00mOsm/kg・H2Oである請求項1記載のレーグ ルタミン酸の製造法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は発酵法によるLーグルタ ミン酸の製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来よりLーグルタミン酸はプレビバク テリウム属又はコリネバクテリウム属に属する微生物を 用いた発酵法により工業的に生産されている。

【0003】従来のレーグルタミン酸発酵においては、 において、レーグルタミン酸の生産性が低下するという 問題があった。本発明者らの研究によれば、この生産性 の低下は培地に含まれている高濃度の糖類や塩類による 髙浸透圧に起因している。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は発酵法 によりL-グルタミン酸を工業的にさらに安価に製造す る方法を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、従来の発 30 酵法によるLーグルタミン酸の製造法を改良すべく鋭意 研究した結果、プレビバクテリウム属又はコリネパクテ リウム属のレーグルタミン酸生産菌より細胞壁阻害剤と して知られている各種抗生物質に耐性を有する株を変異 誘導したところ、これらの変異株が通常の培地及び高浸 透圧の培地のいずれにおいても高収率でL-グルタミン 酸を生産することを見い出し、本発明を完成させるにい たった。

【0006】すなわち、本発明はプレビバクテリウム属 又はコリネバクテリウム属に属し、L-グルタミン酸生 40 産能を有しかつ細胞壁合成阻害作用のある抗生物質に耐 性を有する変異株を、通常の培地あるいは浸透圧が2, 000ないし4,000mOsm/kg・H2 Oの培地中 で培養して培養液中にレーグルタミン酸を生成蓄積せし め、これを採取することを特徴とするL-グルタミン酸 の製造法を提供するものである。

【0007】本発明に使用する変異株の例としては、ブ レビバクテリウム属又はコリネバクテリウムに属し、L - グルタミン酸生産能を有しかつ細胞壁合成阻害作用の ある抗生物質に耐性を有する変異株であればいずれも用 50

いることができる。細胞壁合成阻害作用のある抗生物質 としては、パンコマイシン、パシトラシン、エンラマイ シン、グァラディマイシン、ホスホマイシン等がある が、本発明はこれらに限定されるものではない。

2

【0008】本変異株は、ブレビパクテリウム属又はコ リネパクテリウム属のL-グルタミン酸生産菌を親株と して誘導することによって得られる。なお、親株は、ブ レビパクテリウム属又はコリネパクテリウム属に属し、 L-グルタミン酸生産能を有するものであれば特に限定 10 されない。

【0009】変異株の具体例として、プレビバクテリウ ム・ラクトファーメンタムではパンコマイシン耐性株A J12557 (FERM P-11703)、パシトラ シン耐性株AJ12558 (FERM P-1170 4) 、ホスホマイシン耐性株AJ12556 (FERM P-11702)、コリネパクテリウム・グルタミカ ムでは、パンコマイシン耐性株AJ12560(FER M P-11706)、パシトラシン耐性株AJ125 61 (FERM P-11707)、ホスホマイシン耐 発酵原料となる糖を髙濃度仕込した場合や、発酵の後期 20 性株AJ12559(FERM P-11705)など がある。

> 【0010】これらの菌株は、例えばレーグルタミン酸 生産菌プレビパクテリウム・ラクトファーメンタムAT CC13869又はコリネパクテリウム・グルタミカム ATCC13032を紫外線照射、X線照射、放射線照 射、変異誘起剤処理等の通常の方法により変異すること により得られる。例えば250μg/mlのN-ニトロー N′-メチル-N-ニトロソグアニジンにより30℃で 20分間処理する方法等がある。

【0011】変異処理した菌株から本発明の変異株を分 離する方法は、親株が生育出来ない濃度の細胞壁合成阻 害作用のある抗生物質を含む固体培地中あるいは液体培 地中に生育できるような変異株を採取することにより行 われる。

【0012】以下に変異株の取得方法の具体例を示す。 【0013】プレビパクテリウム・ラクトファーメンタ ムATCC13869にN-メチル-N'-ニトロ-N -ニトロソグアニジンによる通常の変異処理 (250μ g/ml、30℃、20分)を行った後、親株の生育出来 ない濃度、例えば30μg/mlのバシトラシン等の抗生 物質を含む最少培地(グルコース5g/1、尿素1.5 g/1、硫酸アンモニウム3g/1、KH2 PO4 3g /1, K2 HPO4 1g/1, MgSO4 · 7H2 O1 g/1、CaCl2 · 2H2 O0. 001g/1、サイ アミン塩酸塩100μg/1、ビオチン30μg/1、 寒天20g/1、pH7.0)に変異処理した菌液を塗布

【0014】得られた変異株を用いてL-グルタミン酸

産能が向上した変異株を分離することができる。

する。30℃で2~14日培養し、生育してくるコロニ ーを採取することにより、親株よりL-グルタミン酸生 3

を生成蓄積させるには、通常のL-グルタミン酸発酵の 培養方法を用いて行えばよい。

【0015】すなわち、使用する培地としては、通常の 炭素源、窒素源、無機イオンその他の栄養素を含有する 通常の培地が用いられる。炭素源として例えばサトウキ ピ甜菜からの糖汁あるいは廃糖蜜、澱粉加水分解物等の 糖質原料等または酢酸等の有機酸等を用いる。窒素源と しては通常のL-グルタミン酸発酵に用いられるアンモ ニウム塩・アンモニア水、尿素等が用いられ、その他リ ン酸イオン、マグネシウムイオン等の無機イオンが必要 10 に応じて適宜使用される。又ピオチンに関してもピオチ ン又はピオチン活性物質が生育の適量以下の制限条件に おいて培養を行うか、または廃糖蜜等のピオチン過剰原 料を炭素源として使用するときはペニシリンG.F. K.O.V. X等のペニシリン類あるいはシュークロー スモノパルミテート、ポリオキシエチレンソルピタンモ ノパルミテート等の高級脂肪酸又はその誘導体よりなる 界面活性剤をピオチン抑制物質として添加する等の方法 で培養が行われる。なおレーグルタミン酸発酵における 通常の培地の浸透圧は 2, 000 m Os m/kg・H2 O 20 未満であるが (糖濃度150g/1未満)、本発明で使 用される変異株は浸透圧が2,000ないし4,000 mOsm/kg・H2 Oの培地でのL-グルタミン酸発酵\*

\* (糖濃度150ないし320g/1) にも適用できる。 【0016】培養条件についても温度30~40℃、pH6~8.5の範囲内で好気的条件で培養する等常法によって実施する。

【0017】培養液よりLーグルタミン酸を採取する方法は晶析等の通常の方法で行う。

#### [0018]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 即する。

#### 7 【0019】実施例1

グルコース  $5 \log / 1$ 、尿素 4 g / 1、KH2 PO4 1 g / 1、MgSO4・7H2 OO. 4 g / 1、FeSO  $4 \cdot 7$  H2 O1  $0 \operatorname{m} / 1$ 、MnSO4  $\cdot$  nH2O1  $0 \operatorname{m} / 1$ 、サイアミン塩酸塩  $2 \cdot 0 \cdot 0 \mu g / 1$ 、ビオチン  $3 \cdot 0 \cdot 0 \mu g / 1$ 、大豆蛋白酸加水分解物  $0 \cdot 9 g / 1$ (全窒素として)を含む種母培地をpH7.  $0 \cdot 0 \operatorname{m} / 0 \operatorname{m}$ 

【表1】

	菌株に付与した	Lーグルタミン酸濃度	対拡収率
构 株	耐性浆剂名	(g/d1)	(%)
7' bt' n' 95991.59177-1791 ATCC13868		2.65	49.1
A J 1 2 5 5 7 (FERN P-11703)	パンコマイシン	2,85	52.8
A J 1 2 5 5 8 (PERM P-11704)	パシトラシン	2.90	53.7
A J 1 2 5 5 6 (PERM P-11702)	ホスホマイシン	2.78	51.5
37\$A' 97994-9' 49334 ATCC1 3 0 3 2		2.62	48.5
A J 1 2 5 G O (FERM P-11706)	パンコマイシン	2.78	51.5
A J 1 2 5 G L (PERM P-11707)	パシトラシン	2, 87	53.1
A J 1 2 5 5 9 (FERM P-11705)	ホスホマイシン	2.75	50.9

【0020】次に、廃糖蜜(グルコース換算)60g/1、KH2PO41g/1、MgSO4・7H2O1g/1、サイアミン塩酸塩100μg/1の組成の培地を別に調製し(pH7.0)、その20mlずつを500ml振盪フラスコに分注し115℃で10分加熱殺菌した。なお、この培地はLーグルタミン酸発酵における通常の培地であり、その浸透圧は1400mOsm/kg・H2Oである。これらの培地に上記の種母培養液を張込み量の10%相当接種し、往復振盪機により31.5℃で培養を行った。

【0021】培養中、培養液を $H6.0\sim8.5$ に保つように450M にの決別の濃度の尿素溶液を少量ずつ添加した。培養液の26倍希釈液が562M の吸光度で0.30に到達した時にポリオキシエチレンソルビタンモノバルミテート(PESP)を添加した。36時間で発酵を終了し、発酵液中に蓄積したL-グルタミン酸の対糖収率を測定した。

【0022】その結果、表1に示すように、細胞壁合成 阻害作用のある抗生物質に耐性を有する変異株は、いず れも親株に比べてL-グルタミン酸を良好に蓄積した。

## 【0023】実施例2

廃糖蜜(グルコース換算) 150 g/1、KH2 PO4 1 g/1、MgSO4・7H2 O1g/1、サイアミン塩酸塩 $100 \mu \text{ g}/1$ 、消泡剤0.02 ml/1、ソルビトール50 g/1の組成の培地を調製し(pH7.0)、 1 ] 容ジャーファーメンターに 300 ml ずつ張込み 120 c/10分加熱殺菌した。なお、この培地は100 c/10分から、との浸透圧は 100 c/10 で 100

【0024】これらの培地に実施例1の菌株の種母培養 液を張込み量の8%相当を接種し31.5℃で通気攪拌 培養を行った。培養中アンモニアガスをファーメンター に通し培養液を囲7.8に調製した。培養液の26倍希

釈液が562mμの吸光度で0.35に到達した時にP ESPを添加した。24時間で発酵を終了し、発酵液中 に蓄積したレーグルタミン酸の対糖収率を測定した。

\*培地においても、細胞壁合成阻害作用のある抗生物質に 耐性を有する変異株は、いずれも親株に比べてレーグル タミン酸を良好に蓄積した。

6

【0025】その結果、表2に示すように、高浸透圧の\*

【表2】

	菌株に付与した	Lーグルタミン酸
22 株	耐性囊剂名	対雄収率(%)
プ レヒ ハ クテザウム・ラクトファーメンテム ATCC 18869	_	47.0
A J 1 2 5 5 7 (FERM P-11703)	パンコマイシン	51.0
A J 1 2 5 5 8 (PERM P-11704)	パシトラシン	52.2
A J 1 2 5 5 6 (FERM P-11702)	ホスホマイシン	49.8
31\$\n' 97994-5' \$9\$\$\d ATCC 18082		46.6
A J 1 2 5 6 0 (FERM P-11706)	パンコマイシン	50.1
A J 1 2 5 6 1 (PERN P-11707)	パシトラシン	51.5
A J 1 2 5 5 9 (FERN P-11705)	ホスホマイシン	48.7

# 【0026】実施例3

表3に示す濃度(グルコース換算)の廃糖密、KH2 P O4 1g/I、MgSO4 · 7H2 O1g/I、サイア ミン塩酸塩100μg/1、消泡剤0.02ml/1の組※ ※成の培地を調製し (pH7. 0) 、11 容ジャーファーメ ンターに300回ずつ張込み120℃で10分加熱殺菌 した。

【表3】

链 濃 度	沒 丞 圧	レーグルクミン酸対植収率 (%)		
(g/1)	(mOsm/kg·lla O)	ATCC13869	A J 1 2 5 5 8	
1 4 0	1800	50.0	54.2	
150	2000	46.0	52.5	
200	2 6 C O	45.0	51.5	
250	3200	35.5	50.3	
320	4000	30.0	42.0	
400	5000	15.2	16.2	

【0027】これらの培地にパシトラシン耐性のプレビ バクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12558ま たはその親株ATCC13869の種母培養液を張込み 量の8%相当を接種し31.5℃で通気攪拌培養を行っ た。培養中アンモニアガスをファーメンターに通し培養 30 酸を良好に蓄積した。 液をpH7. 8に調整した。培養液の26培希釈液が56  $2m\mu$ の吸光度で0. 35に到達した時にPESPを添 加した。30時間で発酵を終了し、発酵液中に蓄積した L-グルタミン酸の対糖収率を測定した。

【0028】その結果、表3に示すように、培地の浸透

圧 (アドバンス社製浸透圧計3W2型により測定)が2 000ないし4000mOsm/kg・H2 Oという高い レベルにおいても、細胞壁合成阻害作用のある抗生物質 に耐性を有する変異株は、親株に比べてLーグルタミン

# [0029]

【発明の効果】本発明のLーグルタミン酸の製造法によ れば、従来の方法よりさらに安価にL-グルタミン酸を 工業生産することができる。